PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-100353

(43)Date of publication of application: 21.04.1998

(51)Int.Cl.

B32B 27/36 B32B 23/08

(21)Application number: 08-259395

(71)Applicant: MITSUBISHI PLASTICS IND LTD

(22)Date of filing:

30.09.1996

(72)Inventor: TERADA SHIGENORI

TAKAGI JUN

(54) BIODEGRADABLE LAMINATED FILM

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a biodegradable laminated film having biodegradability and excellent in sealability and transparency by providing a non-stretched film containing a polylactic acid type polymer and other biodegradable aliphatic polyester to one surface of a stretched film based on a polylactic acid type polymer.

SOLUTION: A non-stretched film to be used contains a polylactic acid type polymer and biodegradable aliphatic polyester different therefrom. It is pref. that the m.p. Tm of a stretched film composed of polylactic acid type polymer or a compsn. based thereof is 100°C or more. Aliphatic polyester different from polylactic acid is one having an alkylene-ester bond as a fundamental skeleton and a urethane bond, an amide bond or an ether bond can be introduced within a range not substantially exerting effect on biodegradability. Especially, an isocyanate compd. is used and a urethane bond can be introduced into the main chain thereof to jump up the mol.wt. thereof.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.08.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.*** shows the word which can not be translated.
- 3. In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim]

[Claim 1] The biodegradability laminated film characterized by preparing the unstretched film containing the biodegradability aliphatic polyester different from a polylactic-acid system polymer and a polylactic-acid system polymer in one [at least] oriented-film side which consists of a constituent which makes a principal component a polylactic-acid system polymer or this.

[Claim 2] The melting point of the aforementioned oriented film is the biodegradability laminated film of the claim 1 publication characterized by being higher than the melting point of the aforementioned unstretched film.

[Claim 3] The biodegradability laminated film characterized by preparing the unstretched film containing the biodegradability aliphatic polyester different from a polylactic-acid system polymer and a polylactic-acid system polymer in one [at least] biodegradability cellulose film side.

[Translation done.]

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-100353

(43)公開日 平成10年(1998) 4月21日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

B 3 2 B 27/36

23/08

B 3 2 B 27/36

23/08

請求項の数3 OL (全 7 頁) 審査請求 有

(21)出願番号

特願平8-259395

(71)出願人 000006172

三菱樹脂株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

(22)出顧日

平成8年(1996)9月30日

(72)発明者 寺田 滋憲

滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

(72)発明者 高木 潤

滋賀県長浜市三ツ矢町 5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

(74)代理人 弁理士 近藤 久美

(54) 【発明の名称】 生分解性積層フィルム

(57)【要約】

【課題】 生分解性を有し、かつ、透明性およびヒート シール性に優れた生分解性積層フィルムを提供する。

【解決手段】 ポリ乳酸系重合体の延伸フィルムあるい は生分解性セルロースフィルムの一方の側に、ポリ乳酸 系重合体とそれとは異なる生分解性脂肪族ポリエステル とを含有する未延伸フィルムとからなる生分解性積層フ ィルム。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムの少なことも一方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪辨ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルム。

【請求項2】 前記延伸フィルムの融点は前記未延伸フィルムの融点より高いことを特徴とする請求項1記載の 生分解性積層フィルム

【請求項3】 生分解性セルロースフィルムの少なくとも 方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は自然環境中で分解し、ヒートレール性、透明性に優れた生分解性積層で
ルムに関する

[00002]

【従来の技術、および、発明が解決しようとする課題】 スナック菓子袋を典型的な例とした一般包装村用途をは じめ、農業資材・建築資材・医用材料なと幅広い用途で 透明性とヒートシール性に優れたプラスチックフィルム か要求されている。

【0003】透明性は、通常、光線透過率によってあら わされている。透過率が高いものほと透明性に優れてお り、内容物が外側から見ることができるので、包装材料 として好んで使用される。

【0004】ヒートンール性に優れたフィルムとは、加熱パーや加熱板あるいは加熱ロール等を用いてフィルム 同志を熱と圧力で貼り合わせたり接着する、いわゆる 「ヒート」ール」する際に、所望する接着強度を安定して得られる温度範囲が広いフィルムを含す。すなわちヒートシール性に優れたフィルムは、ヒートシールを行うことにより、各種のフィルム加工製品を簡便に得ることができる

【0005】 - 方、近年環境問題に関する高まりからプラスチーク加工品全般に対して、自然環境中に乗却された場合、経時的に分解・消失する自然環境に悪影響を及ほうないプラスチック製品が求められている。

【0006】ところか、従来のフラスチックフィルム製品は、自然環境中で長期にわたって安定であり、しかも 嵩比重が小さいため、廃棄物埋め立て地の短命化を促進 したり、自然の景観や野性動植物の生活環境を損なうと いった問題点が指摘されていた。

【0007】そこで、今日注目を集めているのは、生分 解性プラスチック材料である。生分解性プラスチック は、土壌中や水中で、加水分解や生分解により、後々に 崩壊・分解が進行し、最終的に微生物の作用により無害 な分解物となることが知られている

【0008】現在、実用化が検討されている生分解性でラスチックは、脂肪焼ポリエス・ル、変性 PVA (オリヒニルアルコール)、セルロースエステル化合物、アンフン変性体、およびこれらブレニド体に大別される

【0009】しかし、下本した生分解性プラスチックでは、従来用いられているポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエチレンデレフタレー下等と同等のセートントル性おより透明性を得ることができない。

【0010】そこで、本発明の目的は、生分解性を有し ながら、ヒートシール性おより透明性に優れた生分解性 積層フィルムを提供することにある。

[0011]

【課題を解决するための手段】本発明の要旨は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムの少なくとも一方の側に、ポリ乳酸系重合体とボリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムの融点より高いことを特徴とする請求項1記載の生分解性積層フィルムが好ましい。異なる本発明の要旨は、生分解性セルロースフィルムの少なくとも一方の側に、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムを設けたことを特徴とする生分解性積層フィルムである。

[0012]

【発明の実施の形態】 本発明に用いられるホリ乳酸系重合体は、ポリ乳酸または乳酸と他のヒドロキシカルホン酸との共重合体、もしくはこれらの組成物であり、本発明の効果を阻害しない範囲で他の高分子材料を混入することができる。また、フィルムの物性および加工性を調整する目的で可塑剤、滑剤、無機フィラー、紫外線吸収剤などの添加剤、改質剤を添加することも可能である。

【0013】乳酸としてはし-乳酸、D・乳酸が挙げられ、ヒドロキシカルボン酸としてはクリコール酸、3 ーヒトロキシ酪酸、3 - ヒトロキン 古草酸、4 - ヒドロキン 古草酸、6 - ヒトロキンカフロン酸などか代表的に挙げられる

【0014】重合法は縮合重合性、開環重合法など、公知の方法を採用することも可能であり、さらには、分子量増大を目的として少量の額延長剤、例えば、シイツンフネート化合物、シエボキン化合物、酸無水物、酸タロライトなどを使用しても構わない。重合体の重量平均分子量としては、60、000から1000、000の範囲が好まして、かかる範囲を下まわると実用物性がはとくと発展されないなどの問題を生じる。また上まわる場合には、溶融粘度が高くなりすき成形加工性にある。

【0015】ボエ乳酸系フィルムを延伸するにはロール 50 式あるいはテンター式のフラント延伸機やチューアラー

式延伸機などを用いる。延伸温度は、ポリ乳酸系重合体のガラス転移温度から結晶化温度の範囲内で、延伸倍率は4 なくとも1 軸方向にも倍以上の範囲内でフィルムの配向度を考慮しながら選択する。熱収縮を抑えたいときは、結晶性を有するポリ乳酸系フィルムを使用し、延伸後のフィルムの結晶化温度から融点までの範囲内で、フィルムを数秒以上熱処理する。

【0016】ホリ乳酸系重合体あるいけこれを主成分とする組成物からなる延伸ファルムの触点下面か100℃以上であることが好ましい。 Tmが100℃未満では耐熱性が低下して、二次加工等においてしわ等を引き起こしやすい。またホリ1-乳酸ホモ重合体のTmは195℃であり、D・乳酸、グリコール酸、6ーヒトロキンカプロン酸等の共重合成分が増えるにしたかってTmは低下する。このため実際的には、上述した延伸フィルムのTmは100℃以上、195℃以下である。

【0017】本発明で使用される未延伸フィルムは、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解性 脂肪族ポリエステルとを含有する。ポリ乳酸系重合体は 前述したものと同様なポリ乳酸系重合体を使用できる

【10018】 方、ボリ乳酸とは異なる脂肪族ボリエステルはアルキレンとエステル結合を基本骨格として持つものであり、生分解性に実質影響を与えない範囲で、ウレタン結合、アミド結合、エーテル結合等を導入することもできる。特に、イソシアネート化合物を用い、主鎖にウレタン結合を導入し分子量をシャンプアップすることができる

【0019】具体的には脂肪族ジオールと脂肪族シカルボン酸を縮合して得られる"般化1に示される化合物が挙げられる。

[0020]

【化1】

(武中R1およびR2は炭素数2~10のアルキレン基、シクロ環基またはシクロアルギレン基である。また、nは数平均分子量1万~15万となるのに必要な重合度である。この基本構造以外にアミト結合、ウレタン結合、カーホネート結合またはαーヒトロキュカルホン酸か含まれても構わない。)

脂肪族。オールとしては、エチレング「コール。1、4 ニノタンジナール、おより1、4ーンクロへキサンジメタノール等か挙けられ、脂肪族シカルホン酸と「ては、コペク酸、アンドン酸、アヘリン酸、サーンご酸わよびトデカン三酸等が代表的にあけられる。これらの中からそれぞれ1種類2上選んで縮合重合した後、必要に応じてイン1でネート化合物で重量平均分子量を50、000以上にジャン「アップ」と重合体は、通常60~1100万円であるよりエチレンと同様な基本物性を持ち、本 発明に好まし、用いることができる

【0022】他の合成系脂肪族ポリエステルとしては、 環状酸無水物とすキシラン類、例えば、無水コハケ酸と エチレンオキサイト、プロピオンオキサイドあるいはア リルソリシジルエーテルの重合体や、エチレンと環状ケ テンアセタールである2~メチレン=1、3~シオキソ ランや2~メチレン=1、3~シオキセハンとのラシカ ル重合体等か挙げられる

【0023】また、アルカリケネスユートロファスを始20 めとする歯体内でアセチルコエンチームA(アセチルCoA)により生合成される脂肪族ポリエステルが知られている。この脂肪族ポリエステルは、主にポリーβードドロキシ酪酸(ポリ3日B)であるが、ブラスチックとしての実用特性を向上さすために、発酵プロセスを工夫し、通常吉草酸ユニット(HV)を共重合し、ポリ(3日Bーco 3HV)の共重合体にすることが工業的に有利である。HV共重合比は一般的に0~40%であり、この範囲で下面は130~165℃である。HVの代わりに4日Bを共重合したり、長鎖のヒドロキシアルカフェートを共重合してもよい。

【0024】ポリビニルアルコール (PVA) は既存の石油由来台成系重合体の中では、比較的生分解性に優れているが、PVAポモポリマーは分子の凝集力が大きずき、融点を持たす溶融押出成形ができないので、フィルム化する上で成形加工上の制約を受ける。そこで、エチレンを共重台したり、通常ケン化工程で消失する酢酸ビニルユニットを残存させたりして、50~150℃位の工mを持つよう改質して用いることができる。この様なPVA系重合体をペースに、生分解性を高めるためにデニアン等を分散させた組成物が、いわゆる、変性PVAであり、本発明に使用することができる。

【0025】本発明で使用される生分解性セルロースフィルムは、セルロースやその誘導体からなるファルム、例立ば、セロファンベ生分解性を保持する程度までアセチル化したアセチルセルロース等かわけられ、溶剤キャフト方式や溶触押出し方式で得ることができる。

【0026】ボリ乳酸系重合体とボリ乳酸系重合体とは 異たる生分解性脂肪がボリエフテルとを含有する未延伸 フィルムはほじりようにして作製する。両者を同一の押 出機にそれぞれ原料を投入した後に、口金より押し出し

て直接フィルムを作製する方法、あるいは、フトランド 形状に押し出してヘレットを作製し、再度押出機にモフィルムを作製する方法がある。いずれも、分解による分子量の低下を考慮になければならないが、均一に混合させるには後者を選択するほうかよい。ホー乳酸系重合体およりボリ乳酸系重合体とは異なる脂肪がボリエステルを十分に乾燥し、水分を除去した後、押出機で溶融する。ホリ乳酸はし、乳酸構造とD・乳酸構造の組成比によって融点が変化すること、および両者の混合の割合を考慮して適宜溶融押出温度を選択する。約100~250℃の温度範囲が通常選ばれる。

【0027】ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる脂肪族ポリエステルの混合の割合は、重合比で75:25~20:80の範囲にすることが好ましい。ポリ乳酸系重合体の割合か75%を越えると、得られるフィルムはポリ乳酸に由来する硬さともろさのため、割れや裂けが生しやすく実用上、扱い難いものとなる。一方、ポリ乳酸系重合体の割合が20%を下回ると透明性がある。通常、光線透過率が65%以上、好ましくは、75%以上であると、透明感が高いフィルムとなる

【0028】 本発明の生分解性積層フィルムにおいては、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムは支持層となり、ポリ乳酸系重合体とボリ乳酸系重合体とは異なる生分解性脂肪族ポリエステルを含有する未延伸フィルムがビートシール層となる

【0029】上述した延伸フィルムである支持層の融点は、上述した来延伸フィルムであるヒートシール層の融点より高いことが好ましい。融点を高くすることにより、シール作業時に支持層が溶融してシワ等が発生することがなく、シール条件の設定が容易となる。さらに好ましては、延伸フィルムの融点が未延伸フィルムの融点より10℃以上高いことである。

【0030】支持層となる延伸フィルムは触点をもつ。 融点を有さない非晶性フィルムは熱固定ができないので 耐熱温度はカラス転移点以下となってしまう。ボリ乳酸 系重合体の非晶性フィルムでは、耐熱温度が60C以下 レなってしまい、支持層として使用出来ない

【0081】本発明の生分解性積層フィルムでは、生分解性セルロースフィルムを支持層として使用できる。生分解性セルロースフィルムには、上述したように、セロファン、アセチリセルロースフィルム等が挙げられるこれらの生分解性セルロースフィルムは光線透過をが90%以上でもり、全心等力外観度化が生してしまう。いわゆる、耐熱温度は160℃以上である

【0002】本発明の積層フィルムを得るには、接着剤によりフィルムを貼り含わせる方法、適温にある2つのフィルムを熱板ペロールで熱圧着する方法、巻き出したカのフィルムに、他方のフィルムを構成する材料を押出してローティングする方法等がある。

6

【0033】上述した方法の中でも、接着剤を用いるドライラミあるいはウェットラミ法が簡便である。接着剤としては、ヒニル系、アクリル系、ポリアミド系、ポリエステル系、コム系、ウレクン系等が一般的である。さらに、接着剤も生分解性にする場合には、でんぶん、アミロース、アミロペクチン等の多糖類や、膠、ゼラチン、カセイン、セイン、コラーゲン等の蛋白質類やポリスプチト類、末加硫天然コム、あるいは脂肪族ポリエステルや脂肪族ポリエステルを主成分とするウレタン等が10 好ましい。

[0034]

【実施例】以下、実施例を説明するか、本発明はこれに 限定されるものではない

【0035】後述する得られた単層あるいは積層フィルムの光線透過率、ヒート」…ル性は以下のようにして測定した。

【0036】(1) 光線透過率

JIS K7105に準拠して、測定を行った。値が大きいほど透明性に優れていることを示す

20 【0037】 (2) ヒートレール性

フィルムを長手方向に100mm、幅方向15mmのサイズに切り出したフィルム試験片を、単体フィルムの場合はシール層同士が相対するように2枚そろえて重ね、長手方向に垂直に片端を10mm幅にヒートシールした。シール面は、15mm・10mmになる。シールには温度制御可能な幅10mmの金属製の加熱パーを用い、圧力1.0kgfでで、シール時間3秒と一定とし、加熱パーの温度を変化させてシール性を評価した。なお、フィルムの加熱パーの融資をできるたけ抑えるため、加熱パーの熱伝達面にテフロン製生地からなるテープを貼りつけてある評価はシール部分の外観変化と強度を調べた。

【0038】強度は、各々の試料を広げて、引張試験機にチャックしてシールした箇所が剥離あるいは破断する最大強度を求めた。シール強度は幅15mmあたりの強度(kgf 15mm)で示した。引張試験は東洋精機(株)デンシロン2型機を用いチャック間80mm、引張速度100mm/minで行った。

【0039】 [実験例1] ボリ乳酸からなるラクティ ((株) 島建製作所製) を60mm φ 単軸押出機にで、220℃でエダイより押し出し、キャスティンクロールにて急命し、厚み約140μmの未延伸シートを得た【0040】 この未延伸シートを続いて、長手方向にテンターで70℃で2、5倍にロール延伸、次いで、幅方向にテンターで70℃で2、5倍に延伸した。引続き、熱処理をデンターの熱処理ブーンで温度120℃ 処理時間25秒で行って20μmの三軸配向延伸ボリ乳酸フィルムを得た。

【0041】また、25mmの同方向小型2軸押出機を 50 用い、より乳酸からなるラクティ ((格) 島津製作所

製)と1、4ープタンデオールとコハク酸の縮合体からなるビオノーに#1001 (昭和高分子 (株) 製)をその::0の割合で混合溶離した後、約200℃でストランド形状に押し出してベレットを作製した。次に30mmゥ小型車軸押出機を用い、キャスティング湿度52℃で40μm厚の未延伸フィルムを作製した。

【0042】得られた2種類のフィルムを貼り合わせた。貼り合わせには、両フィルムの片面を、あらかしめエネルギー24W mッ分のコロナ表面処理を行った後、ドライラミ方式で接着した。すなわち、ポリウンタン系溶剤型接着剤をおおよそ1μmとなるようにポリ乳酸2軸配向フィルムの処理面に均一に産布し、もう一方のフィルムを、処理面が接着剤に合うように重ね、ローラーで圧着した。つづいて70℃で設定した乾燥炉に数秒間通して乾燥し、さらに40℃で8日間エージングした。

【0043】[実験例2] 未延伸フィルムに使用される ポリ乳酸以外の生分解性脂肪族ポリエステルとして、

1、4ープタンジオールとコハク酸ニアジビン酸の共縮 重合体であるビオノーレ#3001 (昭和高分子 (株) 製)を用いた以外は実験例1と同様にして生分解性積層 フィルムを得た。

【0044】〔実験例3、4〕未延伸フィルムに使用されるポリ乳酸系重合体と、ポリ乳酸以外の生分解性脂肪族ポリエステルの組成比を、70:30から50:50および25:75とした以外は実験例2と同様にして生分解性積層フィルムを得た

【0045】 [実験例5] 未延伸フィルムに用いられる ポリ乳酸以外の生分解性脂肪族ポリエステルとして、ポ リカプロラクトンからなるプラクセルH7(ダイセル化 学工業(株)製)を用いた以外は実験例3と同様にして 生分解性積層フィルムを得た。 8

*【0046】[実験例6] ホリ乳酸からなるラクティ ((株) 島津製作所製)を30mmの小型単軸押出機を 用い、溶融押し出した後、表面温度57℃にしたキャティングトラムで急給しながら引き取り、厚み40μmの フィルムを作製した。

【0047】 [実験例7] 1,4ーブタンジオールとコ ハク酸の縮合体からなるビオノーレ#1001 (昭和高 分子 (株) 製)を30mmも、小型単軸押出機を用い、 キャスティング温度52℃で40μm厚の単層フィルム 10 を得た。

【0048】 [実験例8] 実験例3で得た未延伸フィルムをそのまま用いた。

【0049】 [実験例9] 実験例1における延伸フィルムおよび実験例7で得たフィルムを実験例1と同様な方法で貼り合わせた。

【0050】 [実験例10] 厚み21μmの透明セロファンと、実験例2で得たコロナ表面処理済の未延伸フィルムとを実験例1と同様な方法で貼り合わせた。

【0051】[実験例11]厚み21μmの透明セロフ 20 テンと、実験例7で得たフィルムをコロナ表面処理した 未延伸フィルムとを実験例1と同様な方法で貼り合わせ

【0052】上述した実験例1~11で得られた試料について、光線透過率とヒートシール性を調べた。実験例1~5の結果を表1に、同6~9の結果を表2に、同10~11までの結果を表3に示す。尚、総合評価は◎○△・の四段階で示した。◎~△は実用範囲であり、・は実用範囲外であることを示す。実験例1~5の試料はな発明の実施例、実験例6~9は比較例、実験例10はな発明の実施例、実験例11は比較例である。

[0053]

【表 1 】

表 1

	実験番号		, I	2	3	4	5
延伸フィルム	ポリ乳酸系]	医合体	59741012	77741012	ラクティ1012	79741012	ラクティ1012
	点点	(°C)	175	175	175	175	175
		μm)	20	20	20	20	20
未延伸フィルム	ポリ乳酸系	重合体 量%)	597(1012 (70)	ラクティ1012 (70)	577:1012 (150)	77741012 (25)	79741012 (25)
	ポリ乳酸以外解性脂肪族ポ	の生分 リエス 量%)	(30)	Eオノーレ#3001 (30)	₹1/-₽#3001 (50)	Eオノーレ#3001 (75)	755 ±≯H 7 (50)
	勤 点	(°C)	114	96	96	96	60
	声 み	(µ m)	40	40	40	40	40
光 線	透過率	(%)	75	93	91	78	68
ヒートシール性 80 (°C) (kgf/15mm) 100 120 140 160		0.1以下 0.1以下 1.6 2.0 変形	y-かでまない 1.4 t.8 2.2 変形	0.1以下 1.6 2.0 2.4 変形	y-ルできない 1.7 2.1 2.5 変形	0.3 1.3 1.4 1.4 変形	
	総合評価	 6	0	0	0	0	Δ
本発明か否か			本発明	本発明	本発明	本発明	本発明

【表2】

表 2

				_		
	実験	番号	6	7	8	9
延伸フィルム		酸系重合体	_	-		77711012
	点值	(℃)	—	-	_	175
	厚み	(μm)	_	_	_	20
未延伸フィルム	ポリ乳	酸系重合体 (重量%)	79741012 (100)	-	57741012 (50)	-
	ポリ乳! 解性脂! テル	激以外の生分 防族ポリエス (重量%)	_	E#J-1001 (100)	E#1-V#3001 (50)	ピオノーレ#1001 (100)
	点点	(℃)	175	114	96	114
	厚み	(µm)	40	40	40	40
光緯	透過率	(%)	99	59	90	58
L - }	ッ - ▶ 性 /15mg)	80 (°C) 100 120 140 160	シールできない シールできない シールできない シールできない シールできない	y-Mできない 0.1以下 1.1 2.2 2.2	y-MTMN 0.1以下 0.3 1.0 変形	シールできない 0.1以下 1.4 2.6 変形
	2000	評 価	×	×	×	×
. 	本発明力	 か否か	否	否	否	否

表 3

	実 験 番 号		1 0	1 1
	解性セルロース その厚み ()		セロファン (20)	セロファン (20)
未	ポリ乳酸系質 (重)	合体	ラクティ1012 (50)	
未延伸フィル	ポリ乳酸以外の	の生分	ピオノーレト3001	とオノーレ#1001
フ 1	解性脂肪族ポ テル (重)		(50)	(100)
ルム	厚み(μm)	40	40
光線	遊過率	(%)	90	57
	y - ル性 80 (15mm) 100 120 140 160	(°C)	0. 2 1. 2 2. 2 2. 6 2. 7 (bfbth-n)	0. 2 1. 3 2. 1 2. 3 2. 2 (hfhl:1-k)
1	18 合評 何6		0	×
	本発明か否か	·····	本発明	否

表1から明らかなように、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる延伸フィルムと、ポリ乳酸系重合体とポリ乳酸系重合体とは異なる生分解脂肪族ポリエステルとを含有する未延伸フィルムからなる本発明の積層フィルムは、光線透過率およびヒートシール性がともに実用範囲内に収まっている。一方、表2に示される比較例では光線透過率あるいはヒートシール性が劣化している。また、表3に示されるように、生分解性*

*セルロースフィルムを支持層に使用しても、本発明の構20 成の積層フィルムでは、光線透過率およびヒートシール性に優れている。

[0054]

【発明の効果】以上、説明したように、本発明の積層フィルムは生分解性を有する材料を用いつつ優れた透明性 およびヒートシール性を有するので、環境にやさしい包 袋材料等の製造に適している。